

BIPACKSEDEL

1. Det veterinärmedicinska läkemedlets namn

Milpro vet 4 mg/10 mg filmdragerade tabletter för liten katt och kattunge

Milpro vet 16 mg/40 mg filmdragerade tabletter för katt

2. Sammansättning

Varje tablett innehåller:

Aktiva substanser:

	Utseende	Milbemycinoxim	Prazikvantel
Milpro vet 4 mg/10 mg filmdragerade tabletter för liten katt och kattunge	Oval, mörkbrun tablett med köttsmak och med en skåra på båda sidor.	4 mg	10 mg
Milpro vet 16 mg/40 mg filmdragerade tabletter för katt	Oval, röd/rosa tablett med köttsmak och med en skåra på båda sidor.	16 mg	40 mg

Hjälpämnen:

	Hjälpämnen	Innehåll
Milpro vet 4 mg/10 mg filmdragerade tabletter för liten katt och kattunge	Järnoxid (E172)	0,3 mg
Milpro vet 16 mg/40 mg filmdragerade tabletter för katt	Allura röd AC (129) Titandioxid (171)	0,1 mg 0,5 mg

Tabletten kan delas i två halvor.

3. Djurslag

Katt.



4. Användningsområden

Till katter för behandling av blandinfektioner med larvstadier och fullvuxna stadier av bandmaskar (cestoder) och vuxna rundmaskar (nematoder) av följande arter:

Bandmaskar:

Echinococcus multilocularis (Dvärgbandmask),
Dipylidium caninum,
Taenia spp.

Rundmaskar:

Hakmask (*Ancylostoma tubaeforme*),
Spolmask (*Toxocara cati*)

Läkemedlet kan också användas förebyggande mot hjärtmask (*Dirofilaria immitis*), om samtidig behandling mot bandmaskar är befogad.

5. Kontraindikationer

Milpro vet 4 mg/10 mg filmdragerade tabletter för liten katt och kattunge	Milpro vet 16 mg/40 mg filmdragerade tabletter för katt
Använd inte till kattungar som är yngre än 6 veckor och/eller väger mindre än 0,5 kg.	Använd inte till katter som väger mindre än 2 kg

Använd inte vid överkänslighet mot de aktiva substanserna eller mot något av hjälpämnen. Se även avsnittet "Särskilda varningar".

6. Särskilda varningar

Särskilda varningar:

Det rekommenderas att behandla alla djur som lever i samma hushåll samtidigt.

För att utveckla ett effektivt maskkontrollprogram, bör det lokala epidemiologiska läget (förekomsten av parasiter och resistens) och kattens levnadsförhållanden beaktas och därmed rekommenderas att söka professionell rådgivning.

Parasitresistens mot alla klasser av avmaskningsmedel kan uppstå vid frekvent och upprepad användning av avmaskningsmedel ur denna klass.

Om katten är infekterad med bandmasken *Dipylidium caninum*, bör samtidig behandling mot mellanvärdar, såsom loppor och löss, övervägas för att förhindra återinfektion.

Särskilda försiktighetsåtgärder för säker användning hos det avsedda djurslaget:

Inga studier har utförts på kraftigt försvagade katter eller individer med allvarligt nedsatt njur- eller leverfunktion. Läkemedlet rekommenderas inte till sådana djur eller bör endast användas i enlighet med nytta-riskbedömningen utförd av ansvarig veterinär.

Studier har visat att behandling av hundar med ett stort antal cirkulerande mikro-trådmaskar (mikrofilarier) kan ibland leda till uppkomsten av överkänslighetsreaktioner, som bleka slemhinnor, kräkningar, diarréer, andningssvårigheter eller överdriven salivavsöndring. Dessa reaktioner är associerade med frisättningen av proteiner från döda eller döende mikrotrådmaskar och är inte en direkt skadlig effekt av läkemedlet. Eftersom det inte finns uppgifter om katter med infektion av mikrotrådmaskar, bör en nytta/riskbedömning utföras av behandlande veterinär.

Tabletterna är smaksatta. För att undvika oavsiktligt intag, förvara tabletterna utom räckhåll för djuren.

Katten bör vägas för att säkerställa korrekt dosering.

Se till att katter och kattungar som väger mellan 0,5 kg och upp till och med 2 kg får rätt tablett (4 mg milbemycinoxim/10 mg prazikvantel) och rätt dos (½ eller 1 tablett) för respektive viktklass (½ tablett för katter som väger 0,5 kg till och med 1 kg; 1 tablett för katter som väger mer än 1 kg till och med 2 kg).

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som ger läkemedlet till djur:

Personer med känd överkänslighet mot de aktiva substanserna eller mot något av hjälpämnen ska undvika kontakt med läkemedlet.

Tvätta händerna efter användning.

Halverade tabletter ska läggas tillbaka i den öppna blisterförpackningen och förvaras i kartongen.

Vid oavsiktligt intag av tabletter, i synnerhet om det gäller barn, uppsök genast läkare och visa bipacksedeln eller etiketten.

Andra försiktighetsåtgärder:

Echinokocker (dvärgbandmask) utgör en fara för människor. Eftersom echinokocker är en anmälningsbar sjukdom till Världsoorganisationen för djurhälsa (WOAH), måste särskilda riktlinjer om behandling och uppföljning, och om försiktighetsåtgärder för människor, erhållas från den behöriga myndigheten.

Dräktighet och digivning:

En studie visar att behandling med denna kombination av aktiva substanser tolereras väl av avelskatter, även under dräktighet och digivning. Eftersom det inte genomförts någon särskild studie om läkemedlets säkerhet, bör användning under dräktighet och digivning endast ske i enlighet med ansvarig veterinärs nytta/riskbedömning.

Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner:

Samtidig användning av kombinationen prazikvantel/milbemycinoxim och selamektin tolereras väl. Inga interaktioner observerades då den rekommenderade dosen av den makrocycliska laktonen selamektin administrerades under samtidig behandling med läkemedlet vid rekommenderad dos. Eftersom det inte finns ytterligare studier, bör försiktighet iakttas vid samtidig användning av läkemedlet och andra makrocycliska laktoner. Inga studier har genomförts med fortplantande djur.

Överdoser:

I en studie där läkemedlet administrerades 1, 3 och 5 gånger den normala dosen, och under en tidsperiod som översteg den normala rekommendationen, dvs. 3 gånger med 15 dagars intervaller, sågs biverkningar som är rapporterade som mindre vanliga vid den rekommenderade dosen (se avsnittet "Biverkningar".) vid doser som översteg 5 gånger den normala dosen efter den andra och den tredje behandlingen. Dessa biverkningar försvann spontant inom en dag.

7. Biverkningar

Katt:

Mycket sällsynta (färre än 1 av 10 000 behandlade djur, enstaka rapporterade händelser inkluderade):
Överkänslighetsreaktioner ¹ Systemiska symtom ¹ (såsom slöhet), Neurologiska symtom ¹ (såsom svårigheter att samordna rörelser (ataxi) och muskelryckningar) Symtom från mag-tarmkanalen ¹ (såsom kräkningar och diarré)

¹ Särskilt hos unga katter.

Det är viktigt att rapportera biverkningar. Det möjliggör fortlöpande säkerhetsövervakning av ett läkemedel. Om du observerar biverkningar, även sådana som inte nämns i denna bipacksedel, eller om du tror att läkemedlet inte har fungerat, meddela i första hand din veterinär. Du kan också rapportera eventuella biverkningar till innehavaren av godkännande för försäljning eller dennes lokala företrädare

genom att använda kontaktuppgifterna i slutet av denna bipacksedel, eller via ditt nationella rapporteringssystem:

Läkemedelsverket

Webbplats: www.lakemedelsverket.se

8. Dosering för varje djurslag, administreringssätt och administreringsväg(ar)

Ges via munnen.

För att säkerställa att rätt dos ges bör kroppsvikten fastställas så noggrant som möjligt.

Minsta rekommenderade dos: 2 mg milbemycinoxim och 5 mg prazikvantel per kg ges via munnen en gång som engångsdos.

Läkemedlet bör ges vid eller efter utfodring.

Läkemedlet är en liten tablett.

För att underlätta administrationen är läkemedlet smaksatt med köttarom.

Doseras efter kroppsvikt enligt nedan:

Vikt	Milpro vet 4 mg/10 mg filmdragerade tabletter för liten katt och kattunge	Milpro vet 16 mg/40 mg filmdragerade tabletter för katt
0,5 - 1 kg	1/2 tablett	
över 1 – 2 kg	1 tablett	
2 – 4 kg		1/2 tablett
över 4 – 8 kg		1 tablett
över 8 – 12 kg		1 + 1/2 tabletter

Läkemedlet kan användas som en del i förebyggande behandlingsprogram mot hjärtmask, om samtidig behandling mot bandmask behövs. Läkemedlet har en förebyggande effekt mot hjärtmask som kvarstår en månad. För förebyggande behandling av hjärtmask är monobehandling (läkemedel med endast en substans) att föredra.

9. Råd om korrekt administrering

Ej relevant.

10. Karenstider

Ej relevant.

11. Särskilda förvaringsanvisningar

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Inga särskilda temperaturanvisningar.

Halverade tabletter ska förvaras i originalförpackningen och användas vid nästa administration.

Förvara blisterförpackningen i ytterkartongen.

Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet på kartongen och blisterförpackningen efter Exp. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Hållbarhet i öppnad innerförpackning (för halverade tabletter): 6 månader

12. Särskilda anvisningar för destruktion

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall.

Detta läkemedel bör inte släppas ut i vattendrag på grund av att milbemycinoxim kan vara farligt för fiskar och andra vattenlevande organismer.

Använd retursystem för kassering av ej använt läkemedel eller avfall från läkemedelsanvändningen i enlighet med lokala bestämmelser. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

Fråga veterinär eller apotekspersonal hur man gör med läkemedel som inte längre används.

13. Klassificering av det veterinärmedicinska läkemedlet

Receptbelagt läkemedel förutom vissa förpackningsstorlekar.

Receptfritt läkemedel:

- 4 mg/10 mg (1 pappkartong med 2 tabletter och 1 pappkartong med 4 tabletter);
- 16 mg/40 mg (1 pappkartong med 2 tabletter och 1 pappkartong med 4 tabletter)

Receptbelagt läkemedel:

- 4 mg/10 mg (1 pappkartong med 24 tabletter);
- 16 mg/40 mg (1 pappkartong med 24 tabletter och 1 pappkartong med 48 tabletter)

14. Nummer på godkännande för försäljning och förpackningsstorlekar

Milpro vet 4 mg/10 mg filmdragerade tabletter för liten katt och kattunge: 49520

Milpro vet 16 mg/40 mg filmdragerade tabletter för katt: 49521

Tillgängliga förpackningsstorlekar:

Milpro vet 4 mg/10 mg filmdragerade tabletter till liten katt och kattunge	Milpro vet 16 mg/40 mg filmdragerade tabletter för katt
Pappkartong med 2 tabletter innehållande 1 blisterförpackning med 2 tabletter	Pappkartong med 2 tabletter innehållande 1 blisterförpackning med 2 tabletter
Pappkartong med 4 tabletter innehållande 2 blisterförpackningar med 2 tabletter	Pappkartong med 4 tabletter innehållande 2 blisterförpackningar med 2 tabletter
Pappkartong med 24 tabletter innehållande 12 blisterförpackningar med 2 tabletter	Pappkartong med 24 tabletter innehållande 12 blisterförpackningar med 2 tabletter
	Pappkartong med 48 tabletter innehållande 24 blisterförpackningar med 2 tabletter

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

15. Datum då bipacksedeln senast ändrades

14/08/2025

Utförlig information om detta läkemedel finns i unionens produktdatabas (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktuppgifter

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare ansvarig för frisläppande av tillverkningssats:

VIRBAC
1^{ère} avenue 2065m LID
06516 Carros
Frankrike

Lokal företrädare och kontaktuppgifter för att rapportera misstänkta biverkningar:

VIRBAC Danmark A/S Filial Sverige
Box 1027
SE-171 21 Solna
Tel: +45 75521244
virbac@virbac.dk

För ytterligare upplysningar om detta läkemedel, kontakta den lokala företrädaren för innehavaren av godkännandet för försäljning.